PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-035635

(43) Date of publication of application: 09.02.1999

(51)Int.CI.	C08F210/18	
(01/1110.01.	CO8F 4/68	
	C08F232/08	
	CO8K 3/00	
	CO8K 3/04	
	CO8K 3/34	
	CO8K 5/00	
	CO8K 5/01	
	CO8K 5/14	
	CO8L 23/08	
	CO8L 23/16	
	CO9K 3/10	

(21)Application number: 09-

(71)Applicant: MITSUI CHEM INC

200311

(22)Date of filing:

25.07.1997 (72)Inventor: SHIRATA

TAKASHI KIKUCHI YOSHIHARU HOSOYA MIKIO TOJO TETSUO

(54) RUBBER FOR HERMETICALLY SEALABLE PACKING AND RUBBER COMPOSITION FOR SEALING MOUTH OF CAPACITOR (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject rubber composition capable of exhibiting excellent hermetically sealing property, weatherability, creep resistance, etc., by including an ethylene α -olefin-polyene amorphous copolymer exhibiting a specific structure. SOLUTION: This rubber composition

SOLUTION: This rubber composition comprises (A) an ethylene- α -olefin-polyene amorphous copolymer, and the non-conjugated polyene comprises a

norbornene compound having a chemical 11 structure of formula I [(n) is an integer of 0-10: R1 is H or 1-10C alkyl; R2 is H or 1-5C alkyl] or formula II [R3 is H or 1-10C alkyl]. The component A preferably satisfies the following items: (i) A molar ratio (ethylene/ lpha -olefin) of ethylene to a 3-20C lpha -olefin is (50/50) to (90/10) and (ii) jodine value is 0.5-50 and (iii) intrinsic viscosity in decalin solution at 135° C is 1-3 dL/g. A sealing rubber composition for sealing mouths of capacitors, excellent in hermetically sealing property, weather resistance, etc., can be expected thereby.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 06.05.2003 Date of sending the examiner's decision of rejection] Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] Date of final disposal for application [Patent number] [Date of registration] [Number of appeal against examiner's decision of rejection.

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

(57) Reference number P021321 [the range of a patent claim] [Claim 1] The packing assembly for hard disk drive units with which the fluororubber moldings which bridge-formation-fabricated, and heat-treated and was obtained from the constituent of a fluororubber, and metal workpiece are characterized by carrying out adhesion unification through adhesives.

[Claim 2] The packing assembly for hard disk drive units according to claim 1 whose aforementioned adhesives are the epoxy resins of a heat hardening mold.

[Claim 3] The packing assembly for hard disk drive units according to claim 1 to which the aforementioned bridge formation is performed with polyol or organic peroxide.

[Claim 4] The packing assembly for hard disk drive units according to claim 1 with which protection processing of the aforementioned metal workpiece is carried out in the front face.

[Claim 5] The packing assembly for hard disk drive units according to claim 1 which was made to carry out covering immobilization of the weld flash which remains in the parting section of a moldings with the adhesives which in performing the aforementioned bridge formation shaping the adhesion side with the metal workpiece of a moldings was fabricated in the parting surface of metal mold, and were protruded from the adhesion side on the occasion of the aforementioned adhesion.

[Translation done.]

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-35635

(43) 公開日 平成11年(1999) 2月9日

(51) Int. Cl. 6	識別記号		FI					
C08F210/18			CUSF 2	210/18				
4/68				4/68				
232/08				232/08				
CO8K 3/00			CO8K	3/00				
3/04				3/04				
		審査請求	未請求	請求	項の数 9	OL	(全20頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	特願平9-200311		(71) 出	願人	00000588	37		
					三井化学	株式会	社	
(22) 出願日	平成9年(1997)7月25日				東京都千	代田区	霞が関三丁	目2番5号
			(72) 発	明者	白田 孝	ž		
					千葉県市	原市千	種海岸3番	也 三井石油化
					学工業株	式会社	内	
	•		(72) 発	明者	菊地 義	治		
					千葉県市	原市千	種海岸3番	地 三井石油化
					学工業構	式会社	:内	
			(72) 発	明者	細谷 三	樹男		
					千葉県市	原市千	種海岸3番	地 三井石油化
					学工業树	式会社	:内	
			(74)代	理人	弁理士	鈴木	郁男	
								最終頁に続く

(54) 【発明の名称】密封シールパッキン用ゴムおよびコンデンサー封ロシール用ゴム組成物

(57) 【要約】

【課題】 密封性、耐候性、耐薬品性、耐クリープ性、耐熱老化性、有機過酸化物架橋効率に優れる密封シールパッキン用ゴム組成物および密封性、耐候性、耐薬品性(電解液)、耐クリープ性、耐熱老化性、有機過酸化物架橋効率に優れるコンデンサー封ロシール用ゴム組成物を提供することである。

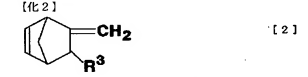
【解決手段】 ポリエンが下記一般式 [1] あるいは [2] で表される少なくとも一種の末端ピニル基含有 / ルボルネン化合物よりなるエチレン・αーオレフィン・ポリエン非晶質共重合体 (A) よりなることを特徴とするシールパッキン用ゴム組成物:

【化1】

$$(CH_2)_{\overline{n}} C = CH_2 \qquad [1]$$

[式中、nは0ないし10の整数であり、R'は水素ま

たは炭素原子数 $1\sim1$ 0 のアルキル基、 R^{2} は水素原子または炭素原子数 $1\sim5$ のアルキル基である] :



[式中、 R^3 は水素原子または炭素原子数 $1\sim10$ のアルキル基である]。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリエンが下記一般式 [1] あるいは [2] で表される少なくとも一種の末端ビニル基含有ノ ルボルネン化合物よりなるエチレン・αーオレフィン・ ポリエン非晶質共重合体(A)よりなることを特徴とす るシールパッキン用ゴム組成物:

【化1】

$$(CH_2)_n C = CH_2 \qquad [1]$$

[式中、nは0ないし10の整数であり、R'は水素ま たは炭素原子数1~10のアルキル基、R'は水素原子 または炭素原子数1~5のアルキル基である]:

【化2】

[式中、R3 は水素原子または炭素原子数1~10のア ルキル基である〕。

【請求項2】 エチレン・αーオレフィン・ポリエン非 品質共重合体 (A) が、

- エチレンと炭素数3~20のαーオレフィンとの モル比 (エチレン/ α -オレフィン) が50/50~90/10の範囲にあり、
- (ii) よう素価が0.5~50の範囲にあり、
- d L/gの範囲にあることを特徴とする特許請求の範囲 第1項記載のシールパッキン用ゴム組成物。

【請求項3】 エチレン・α-オレフィン・ポリエン非 晶質共重合体(A)が

- エチレンと炭素数3~20のαーオレフィンとの モル比 (エチレン/ α -オレフィン) が50/50~90/10の範囲にあり、
- (ii) よう素価が 0.5~50の範囲にあり、
- (iii) 135℃のデカリン溶液での極限粘度が1乃至3 dL/gの範囲にあり、
- (iv) GPCで測定した分子量分布(Mw/Mn)が3~5 0であり、
- (V) ランダム共重合体100gに対しジクミルパー オキサイド 0. 0 1 mol を用いて 1 7 0 ℃× 1 0 分間プ レス架橋したときの有効網目鎖密度vが1.5×10¹⁰ 個/cm³ 以上であり、
- (Vi) 100℃でのメルトフローカーブから求めた0. 4×10 dyn/cm を示すときのずり速度 r, と2. 4× 10^6 dyn/cm^2 を示すときのずり速度 γ_1 の比 γ_1 / γ_1 と 上記有効網目鎖密度vとが一般式[III]

0. $0.4 \times 1.0^{-19} \le \log (\gamma_2/\gamma_1) / \nu \le 0.20 \times$ 10-13 [III]

を満足する範囲にあることを特徴とする特許請求の範囲 第1項記載のシールパッキン用ゴム組成物。

【請求項4】 下記化合物(H)、(I)を主成分とし て含有する触媒を用いて、重合温度30~60℃、重合 圧力4~12kgf/cm 、エチレンと非共役ポリエンとの 供給量(モル比)を

- 0.01≤非共役ポリエン/エチレン≤0.2 10 の条件で、エチレン、α-オレフィン及び一般式[I] または [11] で表されるノルボルネン化合物を共重合し たエチレン・αーオレフィン・ポリエン非晶質共重合体 をもちいることを特徴とする請求項3に記載のシールパ ッキン用ゴム組成物:
 - (H) VO (OR)、X、、。 (ただし、Rは炭化水素 基、Xはハロゲン、0≤n≤3)で表される可溶性パナ ジウム化合物またはVX、で表されるパナジウム化合
- (I) R'。AlX'。。(ただし、R'は炭化水素基、X' 20 はハロゲン、0 < m < 3) で表される有機アルミニウム 化合物。

【請求項5】 ソックスレー抽出(キシレン、3時間、 メッシュ:325)後の不溶解分が1%以下の請求項3 に記載のシールパッキン用ゴム組成物。

【請求項6】 下記化合物(J)、(K)を主成分とし て含有する触媒を用いて、重合温度30~60℃、重合 圧力4~12kgf/cm²、エチレンと非共役ポリエンとの 供給量(モル比)を

- 0.01≤非共役ポリエン/エチレン≤0.2 (iii) 135℃のデカリン溶液での極限粘度が1乃至3 30 の条件で、エチレン、α-オレフィン及び一般式 [I] または[II]で表されるノルボルネン化合物を共重合し たエチレン・αーオレフィン・ポリエン非晶質共重合体 をもちいることを特徴とする請求項3に記載のシールパ ッキン用ゴム組成物:
 - (J) VOC13で表される可溶性パナジウム化合物:
 - (K) A1 (Et), C1/A1, (Et) 1.5 C1 」。(ただし、Etはエトキシ基)で表される有機アル ミニウム化合物(ブレンド比率は1/5以上)。

【請求項7】 エチレン・αーオレフィン・ポリエン非 晶質共重合体(A)100gに対し、有機過酸化物0. 001モルないし0.05モルを配合したことを特徴と する請求項1乃至6の何れかに記載の加硫可能ゴム組成 物。

【請求項8】 エチレン・αーオレフィン・非共役ポリ エンランダム共重合体100重量部に対して、補強剤お よび/または無機充填剤を10~200重量部の量で含 有することを特徴とする請求項6に記載のゴム組成物。

【請求項9】 エチレン・αーオレフィン・非共役ポリ エンランダム共重合体100重量部に対して、補強剤お 50 よび/または無機充填剤を10~200重量部、軟化剤

を10~200重畳部の量で含有することを特徴とする 請求項6に記載のゴム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、密封性、耐候性、 耐薬品性、耐クリープ性、耐熱老化性、有機過酸化物架 橋効率に優れる密封シールパッキンゴム組成物および密 封性、耐候性、耐薬品性、耐クリープ性、耐熱老化性、 有機過酸化物架橋効率に優れるコンデンサー封口シール ゴム組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】エチレン・プロピレン共重合ゴム(以 下、EPRと称する場合がある)、エチレン・プロピレ ン・非共役ジエン共重合ゴム(以下EPDMと称する場 合がある)は、その優れた耐候性、耐熱老化性、耐水 性、耐薬品性、低温柔軟性に優れているために家庭用ジ ャーパッキング、給湯用パッキン、工業用パッキンなど の密封シールパッキンやコンデンサー封口シールパッキ ンに使用されている。これらの部品は長時間にわたり密 封性を維持し、かつ熱老化(環境劣化)しないことが望 20 まれているため、一般的には有機過酸化物を用いて架橋 されている。

[0003] 環境劣化を防止する方法として、特開昭6 3-257114号公報、特開昭63-291938号 公報に開示されているように、特定の老化防止剤を使用 し耐熱老化性を向上させることができる。しかしなが ら、加硫ゴムの圧縮永久歪みが悪化し、密封性を長期間 維持できないという問題がある。これを防止するために 有機過酸化物架橋剤の使用量を増加する方法があるが、 コスト的に不利である。一方、EPDM中の架橋サイト 30 であるジエン含量を多くすると圧縮永久歪みが向上する ことが一般的に知られている。しかしながら、この方法 はゴム中に熱的に不安定な2重結合が増えるため耐熱老 化性が悪くなる。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】従って、密封性、耐候 性、耐薬品性、耐クリープ性、耐熱老化性、有機過酸化 物架橋効率に優れる密封シールパッキン用ゴム組成物お よび密封性、耐候性、耐薬品性(電解液)、耐クリープ 性、耐熱老化性、有機過酸化物架橋効率に優れるコンデ 40 ンサー封口シール用ゴム組成物の出現が望まれている。 本発明は上記欠点を改良すること、つまり、密封性、耐 候性、耐薬品性、耐クリープ性、耐熱老化性、有機過酸 化物架橋効率に優れる密封シールパッキン用ゴム組成物 および密封性、耐候性、耐薬品性(電解液)、耐クリー プ性、耐熱老化性、有機過酸化物架橋効率に優れるコン デンサー封口シール用ゴム組成物を提供することを目的 としている。

[0005]

ンが下記一般式 [1] あるいは [2] で表される少なく とも一種の末端ビニル基含有ノルボルネン化合物よりな るエチレン・αーオレフィン・ポリエン非晶質共重合体 (A) よりなることを特徴とするシールパッキン用ゴム 組成物:

【化3】

$$(CH_2)_{\overline{n}} C = CH_2 \qquad [1]$$

[式中、nは0ないし10の整数であり、R'は水素ま たは炭素原子数1~10のアルキル基、R1は水素原子 または炭素原子数1~5のアルキル基である]:

【化4】

[式中、R¹ は水素原子または炭素原子数1~10のア ルキル基である] が提供される。本発明に用いるエチレ ン・α-オレフィン・ポリエン非晶質共重合体(A) は、(j) エチレンと炭素数3~20のα-オレフィン とのモル比(エチレン/α-オレフィン)が50/50 ~90/10の範囲にあり、(ii) よう素価が0.5~ 50の範囲にあり、(iii) 135℃のデカリン溶液での 極限粘度が1乃至3dL/gの範囲にあることが好まし く、或いは更に(iv) GPCで測定した分子量分布 (Mw /Mn) が3~50であり、(V) ランダム共重合体10 0gに対しジクミルパーオキサイド 0.01mol を用い て170℃×10分間プレス架橋したときの有効網目鎖 密度νが1. 5×10' 個/cm 以上であり、(Vi) 10 0℃でのメルトフローカーブから求めた0. 4×10⁶d yn/cm^2 を示すときのずり速度 γ_1 と 2. 4×10^6 dyn/c \mathbf{n}^{\prime} を示すときのずり速度 γ ,の比 γ , $/\gamma$,と上記有効 網目鎖密度vとが一般式[I]

 $0.04 \times 10^{-19} \le Log (\gamma_1/\gamma_1) / \nu \le 0.20 \times$ 10⁻¹⁹ [I]

を満足する範囲にあることが好ましい。また、本発明に 用いるエチレン・αーオレフィン・ポリエン非晶質共重 合体 (A) は、下記化合物 (H) 及び (I) 、即ち (H) VO (OR) X, (ただし、Rは炭化水素基、 Xはハロゲン、0≦n≤3)で表される可溶性パナジウ ム化合物またはVX。で表されるバナジウム化合物、及 び(I) R'。AlX'、。(ただし、R'は炭化水素基、 X'はハロゲン、0 <m < 3) で表される有機アルミニウ ム化合物、を主成分として含有する触媒、最も好適に は、下記化合物(J)、(K)、即ち(J) VOC l₃ 【課題を解決するための手段】本発明によれば、ポリエ 50 で表される可溶性バナジウム化合物、及び(K)A1

(Et), C1/A1 (Et), C1, C1, s (ただし、E t はエトキシ基) で表される有機アルミニウム化合物 (プレンド比率は1/5以上)、。を主成分として含有 する触媒を用いて、重合温度30~60℃、重合圧力4 ~12kgf/cm²、エチレンと非共役ポリエンとの供給量 (モル比)を

0.01≤非共役ポリエン/エチレン≤0.2 の条件で、エチレン、α-オレフィン及び一般式 [1] または[11]で表されるノルボルネン化合物を共重合し たエチレン・αーオレフィン・ポリエン非晶質共重合体 10 をもちいることが好適である。更に、本発明で用いるエ チレン・αーオレフィン・ポリエン非晶質共重合体

(A) は、ソックスレー抽出(キシレン、3時間、メッ シュ:325)後の不溶解分が1%以下であることが好 ましい。

【0006】本発明によればまた、上記エチレン・α-オレフィン・ポリエン非晶質共重合体(A)100gに 対し、有機過酸化物 (B) 0. 001モルないし0. 0 5 モルを配合したことを特徴とする加硫可能ゴム組成物 が提供される。

【0007】本発明によれば更に、上記エチレン・α-オレフィン・非共役ポリエンランダム共重合体100重 量部に対して、補強剤および/または無機充填剤を10 ~200重量部の量で含有することを特徴とするゴム組 成物が提供される。本発明によれば更にまた、上記エチ レン・α-オレフィン・非共役ポリエンランダム共重合 体100重量部に対して、補強剤および/または無機充 填剤を10~200重量部、軟化剤を10~200重量 部の量で含有することを特徴とするゴム組成物が提供さ れる。本発明で好ましく用いられる充填剤は、タルクあ 30 るいはクレーあるいはシリカあるいは炭酸カルシウムで あり、その配合量がエチレン $-\alpha$ オレフィン・VNB共 重合ゴム100重量部に対して、10~200重量部配 合することが望ましい。またカーボンブラックを電気特 性が悪化しない範囲で2~100重量部配合することが 望ましい。

[0008]

【発明の実施形態】

[作用] 本発明のシールパッキン用ゴム組成物は、エチ レン・α-オレフィン・ポリエン非晶質共重合体を含有 40 い。 して成るが、非共役ポリエン成分が前記式[1]または [2] の化学構造のノルポルネン化合物から成るものを 選択することが顕著な特徴である。

【0009】環状の非共役ポリエンとしては、ノルボル ネン骨格を有するものや、ジシクロペンタジエン骨格を 有するものなど、各種のものが知られているが、5-エ チリデン-2-ノルボルネン(ENB) やジシクロペン タジエン(DCPD)を用いたのでは、たとえ共重合体 のヨウ素価が本発明の範囲内にあっても、永久歪みが大 きく、耐熱老化性に著しく劣っている(後述する比較例 50 物架橋のし易さ乃至得られる架橋の程度を、一定の架橋

1乃至2参照)。この傾向は、非共役ポリエンとして線 状のポリエンを用いた場合にも同様に認められる(後述 する比較例3参照)。

【0010】これに対して、5-メチレン-2-ノルボ ルネン (MND) や5-ピニル-2-ノルボルネン (V ND)を用いると、このゴムは永久歪みが小さく、耐熱 老化性にも顕著に優れている(後述する実施例1乃至3 参照)。このことは、ヨウ素価が同じ、即ち共重合体中 の不飽和結合の含有量が同じであっても、前記式 [1] または [2] の化学構造のノルボルネン化合物から誘導 された共重合体では、過酸化物による架橋が効率よく行 われていると考えられる。

【0011】この理由としては、次のことが考えられ る。即ち、非共役ポリエンを共重合させると、1個のエ チレン系不飽和が共重合に関与し、残りのエチレン系不 飽和が共重合体鎖中に残留するが、環状の非共役ポリエ ンの場合、残留するエチレン系不飽和結合が環内にある 場合と環の外にある場合とがある。環の外にあるエチレ ン系不飽和結合は、環内にあるエチレン系不飽和結合に 比して自由度が大きく、反応性に富んでいると考えられ る。前記式[1]及び[2]の化学構造のノルボルネン 化合物を用い、本発明の重合手段で製造される共重合体 では、環の外にあるエチレン系不飽和結合の割合が高 く、これが前述した利点をもたらすものと認められる。 【0012】本発明に用いるエチレン・ α ーオレフィン

・ポリエン非晶質共重合体(A)は、前述した要件 (i) 乃至(iii) 、好適には更に(iv)乃至(Vi)を 満足するものであることが好ましい。

【0013】前記要件(i) は、共重合体中のエチレン (a) / α-オレフィン(b) の組成比を規定するもの であり、この組成比が前記範囲内にあれば、加工性、ゴ ム的特性、耐候性等を満足すべきレベルに維持すること ができる。

【0014】前記要件(ii)は、非共役ポリエン(c)に 由来する共重合体中の不飽和結合の含有量をヨウ素価で 規定するものであって、この値が、上記範囲よりも小さ いと、伸びが過大となり、また永久変形率が増大するな ど好ましくない。また、大きすぎると、耐環境劣化性が 悪くなり、またコスト的にも不利になるので好ましくな

【0015】前記要件(iii) は、共重合体の分子量を規 定するものであり、極限粘度 [η] が前記範囲よりも低 いと、機械的特性などの物性 が低下し、また前記範囲 よりも高いと、加工性等が低下する傾向がある。

【0016】前記要件(iv) は、用いる共重合体の分子 最分布 (Mw/Mn) を規定するものであり、上記分子 量分布の範囲のものは加工性に優れ、機械的特性や耐化 学薬品性等も良好である。

【0017】前記要件(V) は、用いる共重合体の過酸化

条件での有効網目鎖密度ν (測定方法は後述する) とし て示すものであって、この値が1. 5×10¹⁰個/cm ・よりも小さいと、伸びが過大となり、またクリープや 永久変形率が増大するなど好ましくない。

【0018】前記要件(Vi)は、溶融流動におけるずり速 度のずり応力依存性と架橋性とのバランスを示すもので ある。溶融粘度 η は、ずり速度を γ 、ずり応力を σ とし たとき、 $\eta = \sigma / \gamma$ で表されるが、重合体のずり応力と ずり速度との関係をプロットしたメルトフローカーブで は、ずり応力の増大の程度当たりのずり速度の増大の程 10 度は著しく大きく、式 [I] の中央の項の内、分子のず り速度比ァ、ノア、の対数値は、共重合体の溶融流動時 に、ずり速度のずり応力依存性が大きければ大きな値と なり、小さければ小さい値となるものである。一方、分 母のvは前記要件(V) における有効網目鎖密度を表すも のであって、上記2個の特性値の比が、式 [I] の範囲 にあることが、共重合体の加工性や機械的特性を優れた レベルに維持しながら、耐熱老化性を優れたレベルに維 持する上で重要である。即ち、この比が 0.04を下回 ると、加工性が低下する傾向があり、一方0.2を上回20 ると、強度低下したり、永久歪みが増大したり、耐熱老 化性が低下する傾向がある。

【0019】本発明に用いる共重合体は、エチレン

(a)、炭素数3~20のα-オレフィン(b)及びノ ルポルネン骨格有する非共役ポリエン(c)を前述した 量比で共重合させることにより製造されるが、この際、 前記式(H)の可溶性パナジウム化合物、特に前記式

(1) の可溶性バナジウム化合物及び前記式(1) の有 機アルミニウム化合物、特に前記式(K)の有機アルミ ニウム化合物から成る触媒を用い、重合温度を30~6 0℃とし、且つ重合圧力を4~12kgf/cm²とす ること、及びエチレンと非共役ポリエンとの供給量(モ ル比)を

0.01≤非共役ポリエン/エチレン≤0.2 の範囲とすることにより、前記要件(i) 乃至(Vi)を同時 に満足するものとして、製造することができる。

【0020】「エチレン・α-オレフィン・非共役ポリ エンランダム共重合体] 本発明に係るエチレン・α-オ レフィン・非共役ポリエンランダム共重合体は(a) エチ レンと、(b) 炭素数 3 以上の α - オレフィンと、(c) 一般 40 式 [I] または [II] で表されるノルボルネン化合物と のランダム共重合体であり、下記のような構成及び特性 を有している。

【0021】上記(b) のα-オレフィンは、炭素原子数 $3 \sim 20$ の $\alpha -$ オレフィンであり、具体的には、プロピ レン、プテン-1、4-メチルペンテン-1、ヘキセン -1、ヘプテン-1、オクテン-1、ノネン-1、デセ ン-1、ウンデセン-1、ドデセン-1、トリデセン-1、テトラデセンー1、ペンタデセンー1、ヘキサデセ ン-1、ヘプタデセン-1、ノナデセン-1、エイコセ 50 3-プテニル)-2-ノルポルネン、5-(6-ヘプテ

ン-1、9-メチルーデセン-1、11-メチルードデ セン-1、12-エチルーテトラデセン-1などが挙げ られる。これらのα-オレフィンは、単独で、または2 種以上組み合わせて用いられる。これらのうち、炭素数 $3 \sim 10$ の α - オレフィンが好ましく、特にプロピレ ン、1-ブテン、1-ヘキセン、1-オクテンなどが好 ましく用いられる。

【0022】本発明で用いられる非共役ポリエン(c) は、一般式[1]または[2]で表されるノルボルネン 化合物である。

【化5】

$$(CH_2)_{\overline{n}} C = CH_2 \qquad [1]$$

及び

式中、R1 は水素または炭素原子数1~10のアルキル 基であり、R'は、水素原子または炭素原子数1~5の アルキル基であり、R3 は水素原子または炭素原子1~ 10のアルキル基である。

【0023】R'のアルキル基としては、具体的には、 具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプ ロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチ ル基、t-ブチル基、n-ペンチル基、イソペンチル 基、tーペンチル基、ネオペンチル基、ヘキシル基、イ ソヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デ シル基などが挙げられる。R'アルキル基の具体例とし ては、上記R'の具体例の内、炭素原子数1~5のアル キル基が挙げられる。R'のアルキル基の具体例は、上 記R'のアルキル基と具体例と同じアルキル基を挙げる ことができる。

【0024】上記一般式 [1] または [2] で表される ノルポルネン化合物として具体的には、5-メチレン-2-ノルボルネン、5-ビニル-2-ノルボルネン、5 - (2-プロペニル) - 2-ノルボルネン、5-(3-ブテニル) -2-ノルボルネン、5-(1-メチル-2 プロペニル) -2-ノルボルネン、5-(4-ペンテニ ル) -2-ノルボルネン、5-(1-メチル-3-ブテ ニル) -2-ノルボルネン、5-(5-ヘキセニル)-2-ノルボルネン、5-(1-メチル-4-ペンテニ ル) -2-ノルボルネン、5-(2,3-ジメチル-3 ープテニル) -2-ノルボルネン、5-(2-エチルー

ニル)-2-ノルボルネン、5-(3-メチル-5-へ キセニル) -2-ノルボルネン、5-(3,4-ジメチ ルー4ーペンテニル) -2-ノルボルネン、5-(3-エチルー4-ペンテニル)、5-(7-オクテニル)-2-ノルボルネン、5-(2-メチル-6-ヘプテニ ル) -2-ノルボルネン、5-(1,2-ジメチル-5 -ヘキセシル) -2-ノルボルネン、5-(5-エチル -5-ヘキセニル)-2-ノルボルネン、5-(1, 2, 3-トリメチル-4-ペンテニル)-2-ノルボル ネンなど挙げられる。このなかでも、5-ビニル-2- 10 **ノルボルネン、5-メチレン-2-ノルボルネン、5-**(2-プロペニル)-2-ノルボルネン、5-(3-ブ テニル) -2-ノルボルネン、5-(4-ペンテニル) -2-ノルボルネン、5-(5-ヘキセニル)-2-ノ ルボルネン、5-(6-ヘプテニル)-2-ノルボルネ ン、5-(7-オクテニル)-2-ノルボルネンが好ま しい。

【0025】5-ピニル-2-ノルボルネンの他に、目 的とする物性を損なわない範囲で以下に示す非共役ポリ エンと混合して使用することもできる。具体的には、 1, 4-ヘキサジエン、3-メチル-1, 4-ヘキサジ エン、4-メチル-1、4-ヘキサジエン、5-メチル -1, 4-ヘキサジエン、4, 5-ジメチル-1, 4-ヘキサジエン、な7-メチル-1,6-オクタジエンな どの鎖状非共役ジエン、メチルテトラヒドロインデン、 5-エチリデン-2-ノルボルネン、5-メチレン-2 - ノルボルネン、5 - イソプロピリデン-2 - ノルボル ネン、5-ビニリデン-2-ノルポルネン、6-クロロ メチルー5ーイソプロペニルー2ーノルボルネンのよう な環状非共役ジエン、2,3-ジイソプロピリデン-5 30 - ノルボルネン、2-エチリデン-3-イソプロピリデ ン-5-ノルボルネン、2-プロペニル-2,2-ノル ボルナジエン、のようなトリエンを例示することができ る。

【0026】(i) (a) エチレン/(b) α -オレフィン成分比本発明で提供されるエチレン・ α - オレフィン・非共役ポリエンランダム共重合体は、(a) エチレンで導かれる単位と(b) 炭素数 $3\sim20$ の α -オレフィン (以下単に α -オレフィンということがある)から導かれる単位とを、 $50/50\sim90/10$ 、好ましくは $55/45\sim40$ 85/15、特に好ましくは $60/40\sim80/20$ [(a)/(b)] のモル比で含有している。

【0027】(ii)ヨウ素価

本発明で用いられるエチレン・ α - オレフィン・非共役ポリエンランダム共重合体のヨウ素価は、 $0.5\sim50$ (g/100g)で好ましくは $0.8\sim40$ (g/100g)、さらに好ましくは $1\sim30$ 、特に好ましくは $1.5\sim20$ である。この特性値が、上記範囲を超えて小さすぎると架橋効率が小さく、大きすぎると耐環境劣化性が悪くなり、またコスト的にも不利になるので好ましくない。

【0028】(iii) 極限粘度

エチレン・ α - オレフィン・非共役ポリエンランダム共 重合ゴムの135℃デカリン中で測定した極限粘度 [n] は1~3 d 1/g、好ましくは1.5~2.5 d 1/gの共重合ゴムを使用するのが好ましい。

【0029】(iv)分子量分布

エチレン・ α -オレフィン・非共役ポリエンランダム共 重合ゴムの分子量分布(Mw/Mn)は3~50であ り、好ましくは3.3~40、さらに好ましくは3.5 ~30である。

【0030】 (v) 架橋密度

エチレン・ α -オレフィン・非共役ポリエンランダム共 重合ゴムの有効網目鎖密度 ν が1. 5×10^{10} 個/cm³ 以 上であり、好ましく1. 8×10^{10} 個/cm³ 以上、さらに 好ましくは2. 0×10^{10} 個/cm³ 以上である。

【0031】 (vi) $\log (r_1/r_1)/\nu$ エチレン・ α -オレフィン・非共役ポリエンランダム共 重合ゴムの $\log (r_1/r_1)$ と有効網目鎖密度 ν の比が 0.04×10⁻¹⁹ ~0.20×10⁻¹⁹ であり、好ま $\log (r_1/r_1)$ であり、 $\log (r_1/r_1)$ 以上である。

【0032】上記のようなエチレン・α-オレフィン・ 非共役ポリエンランダム共重合体は、極性モノマーで変 性されても良いが、この変性物については詳細を口述す る。

【0033】 [共重合体の製造方法] 本発明において、上記のような特定のエチレン・α-オレフィン・非共役ポリエンランダム重合体は、(H)及び(I)を主成分として含有する触媒の存在下に、(a)エチレン、(b)α-オレフィンと、(C)一般式[1]または[2]で表されるノルボルネン化合物とをランダム共重合することにより得られる。

【0034】 共重合は、下記化合物 (H) 及び (I) を 主成分として含有する触媒を用いて、重合温度 $30\sim5$ 0℃、重合圧力 $5\sim8$ kgf / cm 1 、エチレンと非共役ポリ エンとの供給量 (モル比) を

- 0. $0.1 \le$ 非共役ポリエン/エチレン ≤ 0.2 の条件で行うことが好ましい。
- (H) VO(OR), X_{1-n} (ただし、Rは炭化水素基、Xはハロゲン、 $0 \le n \le 3$) で表される可溶性パナジウム化合物または VX_{4} で表されるパナジウム化合物:
 - (I) $R'_{\bullet}AlX'_{\bullet}$ -。(ただし、R'は炭化水素基、X'はハロゲン、0 < m < 3)で表される有機アルミニウム化合物。

【0035】また下記(J)及び(K)の触媒を用いると、沸騰キシレンでのソックスレー抽出(3時間、スクリーン:325メッシュ)後の不溶解分が1%以下のポ50 リマーが得られるので、特に好ましい。

(J) VOC1,で表される可溶性パナジウム化合物:

(K) A1 (Et), C1/A1 (Et) 1.5 C11.5

(ただし、Etはエトキシ基) で表される有機アルミニ ウム化合物 (ブレンド比率は1/5以上)。

【0036】共重合反応において、触媒構成成分として 使用される可溶性パナジウム化合物成分は重合反応系の 炭化水素媒体に可溶性のパナジウム化合物成分であり、 具体的には一般式VO(OR)、X。またはV(OR) 、 X。 (但し、Rは炭化水素基、0≦a≦3、0≦b≦ +d≦4)で表わされるバナジウム化合物、あるいはこ れらの電子供与体付加物を代表例として挙げることがで きる。より具体的には、VOCI、、VO(OC , H₃) C I, , VO (OC, H₅), C I, VO (O $-iso-C_3H_1$) Cl_2 , VO(O-n-C $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{5}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{7}$ $VOCl_1$, $VO(O-n-C_4H_9)_1$, VCl_3 . 2OC。H₁₁OHなどを例示することができる。

【0037】共重合反応に使用される有機アルミニウム 化合物触媒成分としては、少なくとも分子内に1個のA 20 1-炭素結合を有する化合物が利用でき、例えば、

(i) 一般式R¹ mAl (OR²) nHpXq

(ここでR'およびR'は炭素原子数通常1ないし15 個、好ましくは1ないし4個を含む炭化水素基で互いに 同一でも異なっていてもよく、Xはハロゲンであり、m $t0 \le m \le 3$, $nt0 \le m \le 3$, $pt0 \le p \le 3$, qt $0 \le q \le 3$ の数であって、しかもm+n+p+q=3で ある) で表わされる有機アルミニウム化合物、

(ii) 一般式M' AlR'4

(ここでM' はLi、Na、Kであり、R' は前記と同 30 じ)で表わされる第1族金属とアルミニウムとの共アル キル化物などを挙げることができる。

【0038】前記の(i)に属する有機アルミニウム化 合物としては、次のものを例示できる。

一般式R¹。Al(OR³)₃₋₈

(ここでR' およびR' は前記と同じ。mは好ましくは 5≤m≤3の数である)。

一般式R¹。AlX₃₋₁

(ここではR¹ は前記と同じ。Xはハロゲン、mは好ま しくは0<m<3である)。

一般式R'。AlH;.。

(ここでR¹ は前記と同じ。mは好ましくは2≦m<3 である)。

一般式R'。Al (OR³)。Xq

(ここでR' およびR' は前と同じ。Xはハロゲン、0 $< m \le 3, 0 \le n < 3, 0 \le q < 3\tau, m+n+q=3$ である) で表わされるものなどを例示できる。

【0039】(i)に属するアルミニウム化合物におい て、より具体的には、トリエチルアルミニウム、トリブ チルアルミニウムなどのトリアルキルアルミニウム、ト 50

リイソプロピルアルミニウムのようなトリアルキルアル ミニウム;ジエチルアルミニウムエトキシド、ジプチル アルミニウムブトキシドなどのジアルキルアルミニウム アルコキシド; エチルアルミニウムセスキエトキシド、 ブチルアルミニウムセスキブトキシドなどのアルキルア ルミニウムセスキアルコキシドのほかに、R11.5 A1 (OR¹) _{1.5} などで表わされる平均組成を有する部分 的にアルコキシ化されたアルキルアルミニウム;ジエチ ルアルミニウムクロリド、ジブチルアルミニウムクロリ 3、2 ≤ a + b ≤ 3、0 ≤ e ≤ 4、0 ≤ d ≤ 4、3 ≤ c 10 ド、ジエチルアルミニウムブロミドのようなジアルキル アルミニウムハライド; エチルアルミニウムセスキクロ リド、プチルアルミニウムセスキクロリド、エチルアル ミニウムセスキブロミドのようなアルキルアルミニウム セスキハライド、エチルアルミニウムジクロリド、プロ ピルアルミニウムジクロリド、プチルアルミニウムジブ ロミドなどのようなアルキルアルミニウムジハライドな どの部分的にハロゲン化されたアルキルアルミニウム; ジエチルアルミニウムヒドリド、ジブチルアルミニウム ヒドリドなどのジアルキルアルミニウムヒドリド、エチ ルアルミニウムシヒドリド、プロピルアルミニウムジヒ ドリドなどのアルキルアルミニウムジヒドリドなどの部 分的に水素化されたアルキルアルミニウム; エチルアル ミニウムエトキシクロリド、ブチルアルミニウムブトキ シクロリド、エチルアルミニウムエトキシブロミドなど の部分的にアルコキシ化およびハロゲン化されたアルキ ルアルミニウムを例示できる。

12

【0040】また、(i)に類似する化合物として、酸 素原子、窒素原子を介して2以上のアルミニウムが結合 した有機アルミニウム化合物であってもよい。このよう な化合物として例えば、

> $(C_2 H_5)_2 Aloal (C_2 H_5)_2$. $(C_4 H_5)_2 A 1 O A 1 (C_4 H_5)_2$ $(C_2 H_5)_2 A1NA1 (C_2 H_5)_2$ C₅ H₅

などを例示できる。

40

【0041】前記(ii)に属する化合物としては、 LiAl (C, H;) 4 , LiAl (C, H15) 4 などを例示できる。これらの中では、とくにアルキルア ルミニウムハライド、アルキルアルミニウムジハライド 又はこれらの混合物を用いるのが好ましい。

【0042】該共重合反応は炭化水素媒体中で行うこと ができ、炭化水素媒体としては、たとえばヘキサン、ヘ プタン、オクタン、灯油のような脂肪族炭化水素、シク ロヘキサン、メチルシクロヘキサンのような第四族炭化 水素、ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭 化水素、前記重合性不飽和炭素なども例示することがで きる。この2種以上の混合媒体であっても差しつかえな

【0043】本発明のエチレン系ランダム共重合体を製

造する方法において、共重合反応は連続法で実施される。その際の重合反応系に供給される可溶性バナジウム化合物の濃度は重合反応系の可溶性バナジウム化合物の濃度の10倍以下、好ましくは7ないし1倍、さらに好ましくは5ないし1倍、もっと好ましくは3ないし1倍の範囲である。

【0044】また、重合反応系内のバナジウム原子に対するアルミニウム原子の比(A1/V)は2以上、好ましくは2ないし50、とくに好ましくは3ないし20の範囲である。該可溶性バナジウム化合物及び該有機アル 10ミニウム化合物はそれぞれ通常前記炭化水素媒体で希釈して供給される。ここで、該可溶性バナジウム化合物は前記濃度範囲に希釈することが望ましいが、有機アルミニウム化合物は重合反応系における濃度の例えば50倍以下の任意の濃度に調製して重合反応系に供給する方法が採用される。

【0045】共重合反応において、共重合反応系内の可溶性パナジウム化合物の濃度はパナジウム原子として通常は0.01ないし5グラム原子/リットル、好ましくは0.05ないし3グラム原子/リットルの範囲である。

【0046】また、共重合反応は、30~60℃、特に 30~50℃の温度で実施される。共重合反応は通常は 連続法で実施される。その場合、重合原料のエチレン、 α-オレフィン及びノルボルネン系ポリエン化合物、触 媒成分の可溶性のバナジウム化合物成分、有機アルミニ ウム化合物成分及び炭化水素媒体が重合反応系に連続的 に供給され、重合反応混合物が集合反応系から連続的に 放出される。共重合反応の際の平均滞留時間は重合原料 の種類、触媒成分の濃度及び温度によっても異なるが、 通常は5分ないし5時間、好ましくは10分ないし3時 間の範囲である。共重合反応の際の圧力は通常は4~1 2kgf/cm²、特に5~8kg/cm² に維持さ れ、場合によっては窒素、アルゴンなどの不活性ガスを 存在させてもよい。また、共重合体の分子量を調整する ために、適宜、水素などの分子量調整剤を存在させるこ ともできる。

【0047】共重合に供給されるエチレンとαーオレフィンの供給割合は重合条件によっても異なるが、通常モル比で20/80ないし80/20程度であり、一方、エチレンと非共役ポリエンとの供給量(モル比)を0.01≦非共役ポリエン/エチレン≦0.2の範囲とするのがよい。生成するエチレン系ランダム共重合体中の各成分の割合が前記本発明のエチレン系ランダム共重合体の組成となるよう原料オレフィンの供給混合が制御される。また、共重合反応は、生成するエチレン系ランダム共重合体の極限粘度が本発明で規定した極限粘度に達するまで実施される。

【0048】共重合反応によって得られる生成共重合体 溶液はエチレン系ランダム共重合体の炭化水素媒体溶液 50

である。該生成共重合体溶液中に含まれるエチレン系ランダム共重合体の濃度は通常は2.0ないし20.0重 量%、好ましくは2.0ないし10.0重量%の範囲にある。該生成共重合体溶液を常法に従って処理することによって本発明のエチレン系ランダム共重合体が得られ

[0049] [変性ランダム共重合体] 本発明では、上記のようなエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエンランダム共重合体は、極性モノマーによりグラフト変性されていても良い。この極性モノマーとしては、水酸基含有エチレン性不飽和化合物、アミノ基含有エチレン性不飽和化合物、芳香族ビニル化合物、不飽和カルボン酸あるいはその誘導体、ビニルエステル化合物、塩化ビニルなどが挙げられる。

【0050】水酸基含有エチレン性不飽和化合物として は、たとえばヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、 2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、3-ヒ ドロキシプロピル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキ シ-3-フェノキシ-プロピル(メタ)アクリレート、 3-クロロ-2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレ ート、グリセリンモノ(メタ)アクリレート、ペンタエ リスリトールモノ (メタ) アクリレート、トリメチロー ルプロパンモノ (メタ) アクリレート、テトラメチロー ルエタンモノ (メタ) アクリレート、ブタンジオールモ **ノ(メタ)アクリレート、ポリエチレングリコールモノ** (メタ) アクリレート、2-(6-ヒドロキシヘキサノ イルオキシ) エチルアクリレートなどの(メタ)アクリ ル酸エステル、10-ウンデセン-1-オール、1-オ クテン-3-オール、2-メタノールノルボルネン、ヒ ドロキシスチレン、ヒドロキシエチルビニルエーテル、 ヒドロキシブチルビニルエーテル、α-メチロールアク リルアミド、2-(メタ)アクロイルオキシエチルアシ ッドフォスフェート、グリセリンモノアリルエーテル、 アリルアルコール、アリロキシエタノール、2-ブテン -1, 4-ジオール、グリセリンモノアルコールなとが 挙げられる。

【0051】アミノ基含有エチレン性不飽和化合物としては、下式

R⁸¹ | -N-R⁸²

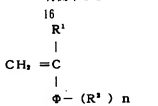
(式中、 R^{11} は水素原子、メチル基またはエチル基であり、 R^{32} は、水素原子、炭素数 $1\sim12$ 、好ましくは炭素数 $1\sim8$ のアルキル基、炭素数 $6\sim12$ 、好ましくは $6\sim8$ のシクロアルキル基である。なお上記のアルキル基、シクロアルキル基は、さらに置換基を有してもよい。)で示されるようなアミノ基または置換アミノ基を少なくとも 1 種類有するビニル系単量体を挙げることができる。このようなアミノ基含有エチレン性不飽和化合

(9)

物としては、たとえば(メタ)アクリル酸アミノエチ ル、(メタ) アクリル酸プロピルアミノエチル、メタク リル酸ジメチルアミノエチル、(メタ)アクリル酸アミ ノプロピル、メタクリル酸フェニルアミノエチル、メタ クリル酸シクロヘキシルアミノエチルなどのアクリル酸 またはメタクリル酸のアルキルエステル系誘導体類、N - ビニルジエチルアミン、N-アセチルビニルアミンな どのビニルアミン系誘導体類、アリルアミン、メタクリ ルアミン、N-メチルアクリルアミン、N, N-ジメチ クリルアミドなどのアリルアミン系誘導体、アクリルア ミド、N-メチルアクリルアミドなどのアクリルアミド 系誘導体、p-アミノスチレンなどのアミノスチレン 類、6-アミノヘキシルコハク酸イミド、2-アミノエ チルコハク酸イミドなどが挙げられる。

【0052】エポキシ基含有エチレン性不飽和化合物と しては、1分子中に重合可能な不飽和結合およびエポキ シ基を少なくとも1個以上有するモノマーが用いられ る。このようなエポキシ基含有エチレン性不飽和化合物 としては、たとえば、グリシジルアクリレート、グリシ 20 ジルメタクリレートなど、マレイン酸のモノおよびジグ リシジルエステル、フマル酸のモノおよびジグリシジル エステル、クロトン酸のモノおよびジグリシジルエステ ル、テトラヒドロフタル酸のモノおよびジグリシジルエ ステル、イタコン酸のモノおよびグシジルエステル、ブ テントリカルポン酸のモノおよびジグリシジルエステ ル、シトラコン酸のモノおよびジグリシジルエステル、 エンドーシスーピシクロ[2, 2, 1] ヘプト5ーエン -2,3-ジカルボン酸(ナジック酸[™])のモノおよび ジグリシジルエステル、エンドーシスービシクロ[2, 2, 1] ヘプトー5ーエンー2ーメチルー2, 3ージカ ルポン酸(メチルナジック酸」)のモノおよびジグリシ ジルエステル、アリルコハク酸のモノおよびグリシジル エステルなどのジカルボン酸モノおよびアルキルグリシ ジルエステル(モノグリシジルエステルの場合のアルキ ル基の炭素数1~12)、p-スチレンカルポン酸のア ルキルグリシジルエステル、アリルグリシジルエーテ ル、2-メチルアリルグリシジルエーテル、スチレンp-グリシジルエーテル、3,4-エポキシ-1-プテ ン、3,4-エポキシ-3-メチル-1-ブテン、3, 4-エポキシ-1-ペンテン、3,4-エポキシ-3-メチル-1-ペンテン、5,6-エポキシ-1-ヘキセ ン、ビニルシクロヘキセンモノオキシドなどが挙げられ、 る。

【0053】芳香族ビニル化合物は、下記式



(式中、 Φ はフェニル基であり、 R^1 は、それぞれ独立 に、水素原子または炭素数1~3のアルキル基たとえば メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基であ る。R'は炭素数1~3の炭化水素基またはハロゲン原 ルアクリルアミド、N, N-ジメチルアミノプロピルア 10 子であり、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル 基、イソプロピル基および塩素原子、臭素原子、ヨウ素 原子である。 nは通常0~5、好ましくは1~5の整数 である。) で表される。このような芳香族ピニル化合物 としては、たとえばスチレン、α-メチルスチレン、o - メチルスチレン、p - メチルスチレン、m - メチルス チレン、p-クロロスチレン、m-クロロスチレン、p -クロロメチルスチレン、4-ピニルピリジン、2-ピ ニルピリジン、5-エチル-2-ビニルピリジン、2-メチルー5-ビニルピリジン、2-イソプロペニルピリ ジン、2-ピニルキノリン、3-ピニルイソキノリン、 N-ビニルカルパゾール、N-ビニルピロリドンなとが 挙げられる。

> 【0054】不飽和カルボン酸類としては、たとえばア クリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、フマル酸、テト ラヒドロフタル酸、イタコン酸、シトラコン酸、クロト ン酸、イソクロトン酸、ノルボルネンジカルボン酸、ビ シクロ[2, 2, 1] ヘプト-2-エン-5, 6-ジカ ルボン酸などの不飽和カルボン酸またはこれらの誘導体 (たとえば酸無水物、酸ハライド、アミド、イミド、エ ステルなど)が挙げられる。この誘導体としては、たと えば、塩化マレニル、マレニルイミド、無水マレイン 酸、無水イタコン酸、無水シトラコン酸、テトラヒドロ 無水フタル酸、ビシクロ[2,2,1] ヘプト-2-エ ン-5,6-ジカルボン酸無水物、マレイン酸ジメチ ル、マレイン酸モノメチル、マレイン酸エチル、フマル 酸ジエチル、イタコン酸ジメチル、シトラコン酸ジエチ ル、テトラヒドロフタル酸ジメチル、ピシクロ[2, * 2, 1] ヘプト-2-エン-5, 6-ジカルボン酸ジメ チル、ヒドロキシエチル(メタ) アクリレート、ヒドロ 40 キシプロピル (メタ) アクリレート、グリシジル (メ タ) アクリレート、メタクリル酸アミノエチルおよびメ タクリル酸アミノプロピルなどが挙げられる。これらの 中では、(メタ)アクリル酸、無水マレイン酸、ヒドロ キシエチル (メタ) アクリレート、グリシジルメタクリ レート、メタクリル酸アミノプロピルが好ましい。 【0055】ビニルエステル化合物としては、たとえば

> 酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、n-酪酸ビニル、イ ソ酪酸ピニル、ピバリン酸ピニル、カプロン酸ビニル、 パーサティック酸ビニル、ラウリル酸ビニル、ステアリ 50 ン酸ピニル、安息香酸ピニル、p-t-プチル安息香酸

ビニル、サリチル酸ビニル、クロヘキサンカルボン酸ビ ニルなどが挙げられる。

【0056】 [変性ランダム共重合体の調製] 変性ラン ダム共重合体は、上記のようなランダム共重合体に、極 性モノマーをグラフト重合させることにより得られる。 ランダム共重合体に、上記のような極性モノマーをグラ フト重合させる際には、極性モノマーは、ランダム共重 合体100重量部に対して、通常1~100重量部、好 ましくは5~80重量部の量で使用される。

【0057】このグラフト重合は、通常ラジカル開始剤 10 の存在下に行なわれる。ラジカル開始剤としては、有機 過酸化物あるいはアゾ化合物などを用いることができ る。有機過酸化物としては、たとえばジクミルパーオキ サイド、ジーt-ブチルパーオキサイド、2,5-ジメ チル-2, 5-ビス(t-ブチルパーオキシ)へキサ ン、2、5-ジメチル-2、5-ビス(t-ブチルパー オキシ) ヘキシン-3、1,3-ビス(1-ブチルパー オキシイソプロピル) ベンゼン、1, 1-ビス(t-ブ チルパーオキシ) バラレート、ベンゾイルパーオキサイ ド、t-ブチルパーオキシベンゾエート、アセチルパー 20 オキサイド、イソブチルパーオキサイド、オクタノイル パーオキサイド、デカノイルパーオキサイド、ラウロイ ルパーオキサイド、3,3,5-トリメチルヘキサノイ ルパーオキサイドおよび2、4-ジクロロベンゾイルパ ーオキサイド、mートルイルパーオキサイドなどが挙げ られる。アゾ化合物としては、たとえばアゾイソブチロ ニトリル、ジメチルアゾイソブチロニトリルなどが挙げ られる。ラジカル開始剤は、ランダム共重合体100重 量部に対して、0.001~10重量部程度の量で使用 されることが望ましい。

【0058】ラジカル開始剤は、ランダム共重合体およ び極性モノマーとそのまま混合して使用することもでき るが、少量の有機溶媒に溶解してから使用することもで きる。この有機溶媒としては、ラジカル開始剤を溶解し 得る有機溶媒であれば特に限定することなく用いること 🤈 ができるが、たとえばベンゼン、トルエンおよびキシレ ンなどの芳香族炭化水素溶媒、ペンタン、ヘキサン、ヘ プタン、オクタン、ノナンおよびデカンなどの脂肪族炭 化水素系溶媒、シクロヘキサン、メチルシクロヘキサン およびデカヒドロナフタレンなどの脂環族炭化水素系溶 40 媒、クロルペンゼン、ジクロルベンゼン、トリクロルベ ンゼン、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素およ びテトラクロルエチレンなどの塩素化炭化水素、メタノ・ ール、エタノール、nープロピノール、isoープロパ ノール、n - ブタノール、sec - ブタノールおよび t ertープタノールなどのアルコール系溶媒、アセト ン、メチルエチルケトンおよびメチルイソブチルケトン などのケトン系溶媒、酢酸エチルおよびジメチルフタレ ートなどのエステル系溶媒、ジメチルエーテル、ジエチ ルエーテル、ジーn-アミルエーテル、テトラヒドロフ 50 宜含有することができるが、このゴム組成物において

ランおよびジオキシアニソールのようなエーテル系溶媒 を用いることができる。

【0059】またランダム共重合体に極性モノマーをグ ラフト重合させる際には、還元性物質を用いてもよい。 還元性物質を用いると、極性モノマーのグラフト量を向 上させることができる。還元性物質としては、鉄(II) イオン、クロムイオン、コパルトイオン、ニッケルイオ ン、パラジウムイオン、亜硫酸塩、ヒドロキシアミン、 ヒドラジン、さらには-SH、SO, H、-NHN H,、-COCH (OH) -などの基を含む化合物が挙 げられる。このような還元性物質としては、具体的に は、塩化第一鉄、重クロム酸カリウム、塩化コバルト、 ナフテン酸コバルト、塩化パラジウム、エタノールアミ ン、ジエタノールアミン、N, N-ジメチルアニリン、 ヒドラジン、エチルメルカプタン、ベンゼンスルホン 酸、p-トルエンスルホン酸などが挙げられる。本発明 では、還元性物質は、ランダム共重合体100重量部に 対して、通常 0.001~5重量部、好ましくは 0.1 ~3重量部の量で用いることができる。

【0060】ランダム共重合体の極性モノマーによるグ ラフト変性は、従来公知の方法で行うことができ、たと えばランダム共重合体を有機溶媒に溶解し、次いで極性 モノマーおよびラジカル開始剤などを溶液に加え、70 ~200℃、好ましくは80~190℃の温度で、0. 5~15時間、好ましくは1~10時間反応させること により行うことができる。上記の有機溶媒は、ランダム 共重合体を溶解し得る有機溶媒であれば特に限定されな いが、たとえばベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳 香族炭化水素系溶媒、ペンタン、ヘキサン、ヘプタンな どの脂肪族炭化水素系溶媒などを用いることができる。

【0061】また押出機などを用いて、無溶媒で、ラン ダム共重合体と極性モノマーとを反応させて、変性ラン ダム共重合体を製造することもできる。この反応は、通 常ランダム共重合体の融点以上、具体的には120~2 50℃の温度で、通常0.5~10分間行なわれること が望ましい。

【0062】このようにして得られる変性ランダム共重 合体の変性量(極性モマーのグラフト量)は、通常0. 1~50重量%、好ましくは0.2~30重量%である ことが望ましい。

【0063】 [加硫可能なゴム組成物] 本発明のエチレ ン・αーオレフィン・ポリエンランダム共重合体は、未 加硫のままでも用いることもできるが、加硫物として用 いると、より一層優れた特性を発現することができる。 本発明に係る共重合体は、加硫剤を使用して加熱する方 法、あるいは加硫剤を用いずに電子線を照射する方法等 により、加硫することができる。

【0064】本発明のエチレン・αーオレフィン・ポリ エンランダム共重合体には、目的に応じて他の成分を適

は、エチレン・αーオレフィン・ポリエン共重合体を、全ゴム組成物中20重量%以上好ましくは25重量%以上の量で含有していることが望ましい。また他の成分としては、たとえば補強剤、無機充填剤、軟化剤、老化防止剤(安定剤)、加工助剤、さらには発泡剤、発泡助剤などの発泡系を構成する化合物、可塑剤、着色剤、他のゴム配合剤などの種々の薬剤などを挙げることができる。他の成分は、用途に応じて、その種類、含有量が適宜選択されるが、これらのうちでも特に補強剤、無機充填剤、軟化剤などを用いることが好ましく、以下により10具体的に示す。

【0065】 [補強剤および無機充填剤] 補強剤としては、具体的には、SRF、GPF、FEF、MAF、HAF、ISAF、SAF、FT、MTなどのカーボンブラック、これらカーボンブラックをシランカップリング剤などで表面処理したもの、シリカ、活性化炭酸カルシウム、微粉タルク、微粉ケイ酸塩などが挙げられる。

【0066】無機充填剤としては、具体的に、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、タルク、クレーなどが挙げられる。

【0067】ゴム組成物は、補強剤および/または無機充填剤を、エチレン・ α -オレフィン・ポリエン共重合体 (A) 100重量部に対して $10\sim200$ 重量部好ましくは $10\sim180$ 重量部の量で含有することができる。このような量の補強剤を含有するゴム組成物からは、引張強度、引裂強度、耐摩耗性などの機械的性質が向上された加硫ゴムが得られる。また、無機充填剤を上記のような量で配合すると、加硫ゴムの他の物性を損なうことなく硬度を高くすることができ、またコストを引き下げることができる。

【0068】 [軟化剤] 軟化剤としては、従来ゴムに配 合されている軟化剤が広く用いられ、具体的に、プロセ スオイル、潤滑油、パラフィン、流動パラフィン、石油 アスファルト、ワセリンなどの石油系軟化剤、コールタ ール、コールタールピッチなどのコールタール系軟化 剤、ヒマシ油、アマニ油、ナタネ油、ヤシ油などの脂肪 油系軟化剤、トール油、サブ、蜜ロウ、カルナウバロ ウ、ラノリンなどのロウ類、リシノール酸、パルミチン 酸、ステアリン酸パリウム、ステアリン酸カルシウム、 ラウリン酸亜鉛などの脂肪酸および脂肪酸塩、石油樹 脂、アタクチックポリプロピレン、クマロンインデン樹 脂などの合成高分子物質などが用いられる。これらのう ちでも石油系軟化剤が好ましく、特にプロセスオイルが 好ましい。ゴム組成物は、上記のような軟化剤を、エチ レン・α-オレフィン・ポリエン共重合体(A) 100 重量部に対して10~200重量部、好ましくは10~ 150重量部、特に好ましくは10~100重量部の量 で含有することができる。

【 $0\ 0\ 6\ 9$ 】 [老化防止剤] このゴム乃至ゴム組成物 ビスー(2, 6 – ジー 1 – プチルフェノール)、2, 2 は、老化防止剤を使用しなくても優れた耐熱性、耐久性 50 – チオービスー(4 – メチルー6 – 1 – ブチルフェノー

を示すが、老化防止剤を使用すれば、製品寿命を長くすることが可能であることも通常のゴムにおける場合と同様である。この場合に使用される老化防止剤としては、アミン系老化防止剤、フェノール系老化防止剤、イオウ系老化防止剤などが挙げられる。

【0070】アミン系老化防止剤としては、具体的に は、フェニルーαーナフチルアミン、フェニルーβーナ フチルアミン等のナフチルアミン系老化防止剤;p-(p-トルエン・スルホニルアミド) -ジフェニルアミ ン、4, $4-(\alpha, \alpha-ジメチルベンジル) ジフェニル$ アミン、4、4′-ジオクチル・ジフェニルアミン、ジ フェニルアミンとアセトンとの高温反応生成物、ジフェ ニルアミンとアセトンとの低温反応生成物、ジフェニル アミンとアニリンとアセトンとの低温反応物、ジフェニ ルアミンとジイソブチレンとの反応生成物、オクチル化 ジフェニルアミン、ジオクチル化ジフェニルアミン、 p, p'-ジオクチル・ジフェニルアミン、アルキル化 ジフェニルアミン等のジフェニルアミン系老化防止剤; N, N'ージフェニルーpーフェニレンジアミン、nー プロピルーN^-フェニル-p-フェニレンジアミン、 N, N'-ジ-2-ナフチル-p-フェニレンジアミ ン、N-シクロヘキシル-N´フェニル-p-フェニレ ンジアミン、N-フェニル-N'-(3-メタクリロイ ルオキシー2-ヒドロキシプロピル) - p - フェニレン ジアミン、N, N'ービス(1-メチルヘプチル)-p -フェニレンジアミン、N、N′-ピス(1, 4-ジメ チルペンチル) - p - フェニレンジアミン、N, N'-ピス (1-エチル-3-メチルペンチル) -p-フェニ レンジアミン、N-(1,3-ジメチルブチル)-N' -フェニル-p-フェニレンジアミン、フェニル、ヘキ シル-p-フェニレンジアミン、フェニル、オクチルp-フェニレンジアミン等のp-フェニレンジアミン系 老化防止剤などが挙げられる。フェノール系老化防止剤 としては、具体的には、スチレン化フェノール、2,6 ージーtープチルー4ーメチルフェノール、2,6ージ - t - プチル - p - エチルフェノール、2, 4, 6 - ト リーt-ブチルフェノール、ブチルヒドロキシアニソー ル、1-ヒドロキシー3-メチルー4-イソプロピルベ ンゼン、モノーtープチルーpークレゾール、モノーt ープチルーmークレゾール、2, 4ージメチルー6ーt **-ブチルフェノール、ブチル化ビスフェノールA、2**, 2'-メチレン-ピス-(4-メチル-6-t-プチル フェノール)、2,2'メチレンーピスー(4-エチル 2'-イソプチリデンーピスー(4,6-ジメチルフェ ノール)、4,4′-ブチリデン-ビス-(3-メチル -6-t-プチルフェノール)、4,4'-メチレン- $\forall Z - (2, 6 - \vec{y} - t - \vec{J} + \vec{y}) \times (2, 2)$

ル)、4,4'-チオービスー(3-メチルー6-t-ブチルフェノール)、4、4′-チオーピスー(2-メ チルー6-プチルフェノール)、4,41-チオーピス - (6-t-プチル-3-メチルフェノール)、ビス (3-メチル-4-ヒドロキシ-5-t-プチルベンゼ ン) スルフィド、2, 2-チオ[ジエチルーピス-3-(3. 5-ジーtープチルー4-ヒドロキシフェノー ル) プロピオネート]、ビス[3,3-ビス(4'-ヒ ドロキシ-3′-t-ブチルフェノール) ブチリックア ッシド] グリコールエステル、ビス [2-(2-ヒドロ 10 キシ-5-メチル-3-t-プチルベンゼン)-4-メ チルー6-t-プチルフェニル]テレフタレート、1, 3, 5-トリス (3', 5'-ジ-t-プチルー4'-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート、N, N'-へ キサメチレンーピス (3, 5-ジーt-ブチルー4-ヒ ドロキシーヒドロキシアミド)、N-オクタデシル-3 - (4'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-t-ブチルフ ェノール)プロピオネート、テトラキス[メチレンー ル) プロピオネート] メタン、1, 1′-ビス(4-ヒ 20 挙げられる。 ドロキシフェニル) シクロヘキサン、モノ (α-メチル ベンゼン) フェノール、ジ(α-メチルベンジル) フェ ノール、トリ (αーメチルベンジル) フェノール、ピス (2'-ヒドロキシ-3'-t-プチル-5'-メチル ベンジル) 4-メチル-フェノール、2,5-ジーt-アミルハイドロキノン、2,6-ジープチルー α -ジメ チルアミノーロークレゾール、2,5ージーtープチル ハイドロキノン、3、5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロ キシベンジルリン酸のジエチルエステル、カテコール、 ハイドロキノンなどが挙げられる。

【0071】イオウ系老化防止剤としては、具体的に は、2-メルカプトベンゾイミダゾール、2-メルカプ トベンゾイイミダゾールの亜鉛塩、2-メルカプトメチ ルベンゾイミダゾール、2-メルカプトメチルベンゾイ ミタゾールの亜鉛塩、2-メルカプトメチルイミダソー ルの亜鉛塩、ジミスチルチオジプロピオネート、ジラウ リルチオジプロピオネート、ジステリアルチオジプロピ オネート、ジトリデシルチオジプロピオネート、ペンタ エリスリトールーテトラキスー (β-ラウリルーチオプ ロピオネート) などが挙げられる。

【0072】これらの老化防止剤は、単独で、あるいは 2種以上組み合わせて用いることができる。このような 老化防止剤の配合量は、エチレン・α-オレフィン・非. 共役ポリエン共重合体ゴム (A) 100重量部に対し て、通常0.1~10重量部、好ましくは0.5~5重 量部とするのが望ましい。

【0073】[加工助剤]加工助剤としては、一般的に 加工助剤としてゴムに配合されるものを広く使用するこ とができる。具体的には、リシノール酸、ステアリン

肪酸の塩たとえばステアリン酸パリウム、ステアリン酸 亜鉛、ステアリン酸カルシウムまたはエステル類などが 挙げられる。加工助剤は、エチレン・αーオレフィン・ ポリエン共重合体100重量部に対して、10重量部以 下好ましくは5重畳部以下の畳で適宜用いることができ

【0074】 [加硫剤] また、ゴム組成物を加熱により 加硫する場合には、ゴム組成物中に通常加硫剤、加硫促 進剤、加硫助剤などの加硫系を構成する化合物を配合す る。加硫剤としては、イオウ、イオウ系化合物および有 機過酸化物などを用いることができる。この中でも耐熱 老化性に優れる加硫剤である有機過酸化物が好ましい。 【0075】イオウの形態は特に限定されず、たとえば 粉末イオウ、沈降イオウ、コロイドイオウ、表面処理イ オウ、不溶性イオウなどを用いることができる。イオウ 系化合物としては、具体的には、塩化イオウ、二塩化イ オウ、高分子多硫化物、モルホリンジスルフィド、アル キルフェノールジスルフィド、テトラメチルチウラムジ スルフィド、ジメチルジチオカルバミン酸セレンなどが

【0076】また有機過酸化物としては、具体的には、 ジクミルパーオキサイド、ジー t - プチルパーオキサイ ド、ジ-t-ブチルパーオキシ-3,3,5-トリメチ ルシクロヘキサン、t-ブチルクミルパーオキサイド、 ジーtーアミルパーオキサイド、tーブチルヒドロパー オキサイド、2、5-ジメチル-2、5-ジ(t-ブチ ルパーオキシン) ヘキシン-3、2,5-ジメチルー 2、5-ジ(ペンゾイルパーオキシ)へキサン、2、5 -ジメチル-2,5-モノ(t-ブチルパーオキシ)へ イソプロピル)ベンゼン等のジアルキルパーオキサイド 類; t - ブチルパーオキシアセテート、t - ブチルパー オキシイソブチレート、t-ブチルパーオキシビバレー ト、t-ブチルパーオキシマレイン酸、t-ブチルパー オキシネオデカノエート、 t - ブチルパーオキシベンゾ エート、ジー t ープチルパーオキシフタレート、1, 1 ーピスーtープチルパーオキシー3,3,5ートリーメ チルシクロヘキサン等のパーオキシエステル類;ジシク ロヘキサノンパーオキサイド等のケトンパーオキサイド 類:およびこれらの混合物などが挙げられる。中でも、 40 半減期1分を与える温度が130℃~200℃の範囲に ある有機過酸化物が好ましく、特に、ジクミルパーオキ サイド、ジー t - ブチルパーオキサイド、ジー t - ブチ ルパーオキシー3,3,5-トリメチルシクロヘキサ ン、tープチルクミルパーオキサイド、ジーtーアミル パーオキサイド、tープチルヒドロパーオキサイド、 2, 5-ジメチル-2, 5-ジ(t-ブチルパーオキシ ン) ヘキシン-3、2、5-ジメチル-2、5-モノ (t-ブチルパーオキシ) ヘキサン、1, 1-ピス-t 酸、パルチミン酸、ラウリン酸などの酸、これら高級脂 50 -ブチルパーオキシー3, 3, 5-トリーメチルシクロ

ヘキサンなどの有機過酸化物が好ましく用いられる。

【0077】加硫剤がイオウまたはイオウ系化合物であ るときには、エチレン・αーオレフィン・ポリエン共重 合体(A)100重量部に対して、0.1~10重量部 好ましくは0.5~5重量部の量で、有機過酸化物であ るときには、エチレン・αーオレフィン・ポリエン共重 合体(A)100gに対して、0.001~0.05モ ル好ましくは0.002~0.02モルの量で適宜用い られることが望ましい。

[0078] [加硫促進剤] また加硫剤としてイオウま 10 たはイオウ化合物を用いる場合には、加硫促進剤を併用 することが好ましい。加硫促進剤としては、具体的に、 N-シクロヘキシル-2-ベンゾチアゾールスルフェン アミド、N-オキシジエチレン-2-ベンゾチアゾール スルフェンアミド、N, N-ジイソプロピル-2-ベン ゾチアゾールスルフェンアミドなどのスルフェンアミド 系化合物、2-メルカプトベンゾチアゾール、2-

(2, 4-ジニトロフェニル) メルカプトベンゾチアゾ ール、2-(2,6-ジエチル-4-モルホリノチオ) ベンゾチアゾール、ジベンゾチアジルジスルフィド、2 20 - (4[']-モルホリノジチオ)ベンゾチアゾールなどの チアゾール系化合物、ジフェニルグアニジン、トリフェ ニルグアニジン、ジオルソニトリルグアニジン、オルソ ニトリルバイグアナイド、ジフェニルグアニジンフタレ ートなどのグアニジン化合物、アセトアルデヒドーアニ リン反応物、プチルアルデヒドーアニリン縮合物、ヘキ サメチレンテトラミン、アセトアルデヒドアンモニアな どのアルデヒドアミンまたはアルデヒドーアンモニア系 化合物、2-メルカプトイミダゾリン(エチレンチオ尿 素)などのイミダゾリン系化合物、チオカルバニリド、 ジエチルチオユリア、ジプチルチオユリア、トリメチル チオユリア、ジオルソトリルチオユリアなどのチオユリ ア系化合物、テトラメチルチウラムモノスルフィド、テ トラメチルチウラムジスルフィド、テトラエチルチウラ ムジスルフィド、テトラブチルチウラムジスルフィド、 ペンタメチレンチウラムテトラスルフィドなどのチウラ ム系化合物、ジメチルジチオカルバミン酸亜鉛、ジエチ ルジチオカルバミン酸亜鉛、ジーn-ブチルジチオカル バミン酸亜鉛、エチルフェニルジチオカルバミン酸亜 鉛、ブチルフェニルジチオカルバミン酸亜鉛、ジメチル 40 ジチオカルバミン酸ナトリウム、ジメチルジチオカルバ ミン酸セレン、ジメチルジチオカルバミン酸テルルなど のジチオ酸塩系化合物、ジブチルキサントゲン酸亜鉛な どのザンテート系化合物、亜鉛華などが挙げられる。上 記のような加硫促進剤は、エチレン・αーオレフィン・ ポリエン共重合体 (A) 100 重量部に対して、0.1 ~20重量部好ましくは0.2~10重量部の量で用い ることが望ましい。

【0079】[加硫助剤(多官能性モノマー)]また、 加硫剤として有機過酸化物を用いる場合には、加硫助剤 50 本発明の目的を損なわない範囲で、公知の他のゴムとブ

(多官能性モノマー)を有機過酸化物1モルに対して 0. 5~2モル好ましくはほぼ等モルの量で併用するこ とが好ましい。加硫助剤としては、具体的には、イオ ウ、pーキノンジオキシムなどのキノンジオキシム系化 合物、トリメチロールプロパントリアクリレート、ポリ エチレングリコールジメタクリレートなどの(メタ)ア クリレート系化合物、ジアリルフタレート、トリアリル シアヌレートなどのアリル系化合物、m-フェニレンビ スマレイミドなどのマレイミド系化合物、ジビニルベン ゼンなどが挙げられる。本発明では、上記のような加硫 剤のうちでも、イオウまたはイオウ系化合物、特にイオ ウを用いると、ゴム組成物の優れた特性を発現すること ができて好ましい。

【0080】 [発泡剤] ゴム組成物は、発泡剤、発泡助 剤などの発泡系を構成する化合物を含有する場合には、 発泡成形することができる。発泡剤としては、一般的に ゴムを発泡成形する際に用いられる発泡剤を広く使用す ることができ、具体的には、重炭酸ナトリウム、炭酸ナ トリウム、重炭酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、亜 硝酸アンモニウムなどの無機発泡剤、N, N´-ジメチ ルーN、N´ージニトロソテレフタルアミド、N、N´ - ジニトロソペンタメチレンテトラミンなどのニトロソ 化合物、アゾジカルボンアミド、アゾビスイソプチロニ トリル、アゾシクロヘキシルニトリル、アゾジアミノベ ンゼン、バリウムアゾジカルボキシレートなどのアゾ化 合物、ベンゼンスルホニルヒドラジド、トルエンスルホ ニルヒドラジド、p, p´ーオキシビス(ベンゼンスル ホニルヒドラジド)、ジフェニルスルホン-3,3′-ジスルホニルヒドラジドなどのスルホニルヒドラジド化 合物、カルシウムアジド、4,4-ジフェニルジスルホ ニルアジド、pートルエンスルホニルアジドなどのアジ ド化合物が挙げられる。これらのうちでは、ニトロソ化 合物、アゾ化合物、アジド化合物が好ましい。発泡剤 は、エチレン・αーオレフィン・ポリエン共重合体10 0重量部に対して、0.5~30重量部好ましくは1~ 20重量部の量で用いることができる。このような量で 発泡剤を含有するゴム組成物からは、見かけ比重 0.0 3~0.8g/cm¹ の発泡体を製造することができ

【0081】また、発泡剤とともに発泡助剤を用いるこ ともでき、発泡助剤を併用すると、発泡剤の分解温度の 低下、分解促進、気泡の均一化などの効果がある。この ような発泡助剤としては、サリチル酸、フタル酸、ステ アリン酸、しゅう酸などの有機酸、尿素またはその誘導 体などが挙げられる。発泡助剤は、エチレン・αーオレ フィン・ポリエン共重合体100重量部に対して0.0 1~10重量部好ましくは0.1~5重量部の量で用い ることができる。

【0082】 [他のゴム] 本発明に係るゴム組成物は、

and the said to the market and the last the the the the test the t

レンドして用いることができる。このような他のゴムとしては、天然ゴム(NR)、イソプレンゴム(IR)などのイソプレン系ゴム、ブタジエンゴム(BR)、スチレンーブタジエンゴム(SBR)、アクリロニトリルーブタジエンゴム(NBR)、クロロプレンゴム(CR)などの共役ジエン系ゴムを挙げることができる。さらに従来公知のエチレン・αーオレフィン系共重合体(EPR)、前記のエチレン・αーオレフィン・ポリエン共重合体以外のエチレン・αーオレフィン・ポリエン共重合体、例えばEPDMなどを用いることができる。

【0083】本発明に係る加硫可能なゴム組成物は、エ チレン・αーオレフィン・ポリエン共重合体および上記 のような他の成分から、一般的なゴム配合物の調製方法 によって調製することができる。たとえばバンパリーミ キサー、ニーダー、インターミックスのようなインター ナルミキサー類を用いて、エチレン・αーオレフィン・ ポリエン共重合体および他の成分を、80~170℃の 温度で3~10分間混練した後、必要に応じて加硫剤、 加硫促進剤または加硫助剤などを加えて、オープンロー ルなどのロール類あるいはニーダーを用いて、ロール温 度40~80℃で5~30分間混練した後、分出しする ことにより調製することができる。このようにして通常 リポン状またはシート状のゴム組成物(配合ゴム)が得 られる。上記のインターナルミキサー類での混練温度が 低い場合には、加硫剤、加硫促進剤、発泡剤などを同時 に混練することもできる。

【0084】 [加硫ゴム] 本発明に係るゴム組成物の加硫物 (加硫ゴム) は、上記のような未加硫のゴム組成物 30を、通常、押出成形機、カレンダーロール、プレス、インジェクション成形機、トランスファー成形機など種々の成形法によって所望形状に予備成形し、成形と同時にまたは成形物を加硫槽内に導入して加熱するか、あるいは電子線を照射することにより加硫して得ることができる。

【0085】上記ゴム組成物を加熱により加硫する場合には、熱空気、ガラスピーズ流動床、UHF(極超短波電磁波)、スチーム、LCM(熱溶融塩槽)などの加熱形態の加熱槽を用いて、150~270℃の温度で1~4030分間加熱することが好ましい。

【0086】また加硫剤を使用せずに電子線照射により加硫する場合は、予備成形されたゴム組成物に、0.1~ $10 \, \mathrm{MeV}$ 、好ましくは $0.3 \sim 2 \, \mathrm{MeV}$ のエネルギーを有する電子線を、吸収線量が $0.5 \sim 35 \, \mathrm{Mra}$ d、好ましくは $0.5 \sim 10 \, \mathrm{Mrad}$ になるように照射すればよい。

26

【0087】成形・加硫に際しては、金型を用いてもよく、また金型を用いないでもよい。金型を用いない場合には、ゴム組成物は通常連続的に成形・加硫される。

【0088】上記のように成形・加硫された加硫ゴムは、各種建築構造物、各種機械、各種電気製品、各種車両、各種容器等における密封シールパッキングとして有用でありる。

[0089]

ム共重合体 (ΕΡR) 、前記のエチレン・αーオレフィ 【実施例】以下、本発明の優れた効果を実施例により説 ン・ポリエン共重合体以外のエチレン・αーオレフィン 10 明するが、本発明は、これら実施例に限定されるもので・ポリエン共重合体、例えばΕΡDMなどを用いること はない。

【0090】以下の実施例における測定は次の通り行った。

〔組成〕共重合体の組成は「3C-NMR法で測定した。 〔ヨウ素価〕 滴定法により求めた。

〔極限粘度〕極限粘度 [η] は135'C、デカリン中で 測定した。

〔分子量分布〕GPCにより求めた重量平均分子量Mw /数平均分子量Mnの比で表した。

 $[\gamma, /\gamma,]$ 100℃でのメルトフローカーブをもとめ、0.4×10 6 dyn/cm 7 を示すときのずり速度 $\gamma,$ と2.4×10 6 dyn/cm 7 を示すときのずり速度 $\gamma,$ の比を求めた。

L/D=60 mm/3 mm

【有効網目鎖密度】 J I S K 6 2 5 8 (1993 年) に従い、トルエンに37 \mathbb{C} ×72時間浸責させ、 \mathbb{F} I ory-Rehnerの式より有効網目鎖密度を算出した。

 $\nu_1 + \ln(1 - \nu_1) + \mu \nu_1^2$

ν: :膨潤した加硫ゴム中における純ゴムの容積(純ゴム容積+吸収した溶剤の容積)にたいする純ゴムの容積 分率、

μ : ゴムー溶剤の相互作用定数(0.49)

、 V。:溶剤の分子容

ν (個/cm³): 有効網目鎖密度。純ゴム1 c m³ 中の有効網目鎖の数

サンプルの作製: ランダム共重合体 100gに対し、ジクミルパーオキサイド 0.01 モルを添加し、混練温度 50 で 8 インチオープンロールを用いて、SRIS に 記載の方法により混練を行い、得られたサンプルを 170 で \times 10 分プレス加硫により作製。

【0091】 〔 γ_1/γ_1 と架橋密度の関係〕Log(γ_1/γ_1)/ ν を計算より求めた。

[0092]

【表1】

	**		- [
	故 科	A1 //V	A1(Et) ₂ C1/A1 (Et) 1.5 C11.5	重 高 (°C)	重 合 圧 力 (kgf/ cm ²)	商様フィード (mM/h)	イチャイ 合金	/wk' w t y 化合物 7.4-b' (g/b)	
実 2 3	VOC13-A1(Et)2C1/A1(Et)1.5C11.5 VOC13-A1(Et)2C1/A1(Et)1.5C11.5 VO(OEt)C12-A1(Et)1.5C11.5	9 9 9	5 / 1 5 / 1 -	4 0 4 0 4 0	 	4 E	8 8 8 2 2 2 2 2 3 3 4 4	1 2 0 4 8 0 3 8 0	
五 2 3 3 3	VOC13-A1(Et)2C1/A1(Et)1.5C11.5 VOC13-A1(Et)2C1/A1(Et)1.5C11.5	5 6	7 / 2 5 / 1	4 5	6.3 6.5	7 6 5	DCPD ENB 1.4HD	3 8 0 3 5 0	
N N	VNB:5-ピニルー2-/ルポルネン		ENB: 5-エチリデン-2-ノルボルネン	5 H - 5	トリデン・	-2-11	ラボラルン		

【表2】

[0093]

	ローキト	1f11/ a-	H ₂	収量	1.fV)	[u]	IV 72/	72/	7	10 - 1 × Log	キシアン
	ントン	4 7 7 4 7	٦	4	何し		(a)	7 1	(×10 ¹⁹ 個	(72/	そ なる (名)
		(kg/h)		8 (E		(d1/g)	100g)		/cm ³)	, 10,	
実施例											
	7.02.17	3.8/9.2	3 0	4.4	7 4	1.97	3. 1	53.1	19.1	0.000	0 . 1
	7.01.17	3.7/8.0	5 0	4.5	7 5	1.83	10.9	145.1	31.8	0.068	0.2
ന	7. at. 1/2	3.6/3.0	130	130 4.2	7 5	2.1	8.0	8, 0 338.5	27.4	0.092	15.2
比較愈											
	7.01.17	3.2/9.3	1 2	4.5	9 9	1.85	1 2	54.6		0.124	
2	7. 01. 17	3.2/9.5	7	7 4.8	99	1.98	1 3	27.7	14.2	0.102	
					1 9		1 2				

【0094】実施例1

表1に示す条件下で製造され、表1に示す組成及び物性 のエチレン・αーオレフィン・ポリエン非晶質共重合体. (実施例1)を用いた。表2に示す配合剤を、1.7リ

ットル容量のバンバリーミキサーを用いて、140~1 50℃の温度で5分間混練し、配合物(1)を得た。 [0095]

【表3】

裘 2

配合剤		配合量[重量部]
EPTゴム (A成分)	* 1	100
亜鉛華	* 2	5
ステアリン酸	* 3	1
カーボンブラック	* 4	5 0
タルク	* 5	
活性剤	* 6	1
イオウ系老化防止剤	* 7	1

*1:エチレン・プロピレン・5-ビニル-2-ノルボルネン共重合体ゴム (1)

表2に記載の共重合ゴム

エチレン/プロピレン(モル比)=74/26

135℃デカリン中で測定した極限粘度 [η] =1.97dl/g

ヨウ素価=3.1

- *2: 堺化学工業(株)製 亜鉛華1号
- * 3:日本油脂(株)製、椿(商標)
- *4:旭カーポン(株)製、旭#35(商標)
- *5:富士タルク工業株式会社、LMG-100
- *6:ポリエチレングリコール、分子量=4000
- *7:大内新興化学工業(株)製、ノクラック MB(商標)

【0096】次に、上記配合物(1)を8インチオープ mmのシートを得た。このときロール表面温度は、前口 ンロール[日本ロール(株)製]に巻付け、このオープ ンロール上で下記表3に示す配合処方になるように配合 剤を添加し、3分間混練した後、シート出しして厚さ3

ールが50℃、後ロールが60℃であった。

[0097]

【表4】

3

配合剤		配合量 [重量部]
配合物(1) 有機過酸化物(B成分)	* 9	217
架橋助剤	*10	1. 0

*9:三井石油化学工業(株)製、三井DCP-40C(商標) ジクミルパーオキサイド (濃度40%)

*10:精工化学工業(株)製、ハイクロスM(商標)

【0098】上記のようにして得られた配合物(2)を 【0099】これらの測定方法は、次の通りである。 プレス成形機 [コータキ精機(株)製] を用いて、型温 度180℃で10分間加熱し、2mm厚の加硫シートを 得て、モジュラス、引張特性、架橋密度、老化特性の測 定に供した。

(1)モジュラス

JIS K 6301に従って、測定温度25℃、引張速 度50mm/分及び100mm/分の条件で引張試験を 50 行ない、加硫シートが50%伸長したときのモジュラス ACCESSED AND TOP OF THE SECOND SECOND

M.; を測定した。

(2) 引張特性

JIS K 6301に従って、測定温度25℃、引張速 度500mm/分の条件で引張試験を行ない、加硫シー トの破断時の伸びE、と強度T、を測定した。

(3) 有効網目鎖密度(架橋密度の指標)

JIS K 6301に従い、37℃のトルエン中に加硫 シート を浸漬し、次の式より有効網目鎖密度を算出し

$$v_1 + \ln(1 - v_1) + \mu v_1^2$$

$$v(\Box / cm^3) = \frac{-V_0(v_1^{1/3} - v_1/2)}{-V_0(v_1^{1/3} - v_1/2)}$$

υ: :膨潤した加硫ゴム中における膨潤した純ゴムの容 積(純ゴム容積+吸収した溶剤の容積)に対する純ゴム の容積分率

μ : ゴムー溶剤間の相互作用定数 (0.49)

V。:溶剤の分子容

ν(個/cm³) :有効網目鎖濃度。純ゴム1 c c 中の有効 網目鎖の数。

(4) 圧縮永久歪み (CS)

JISに準拠

(5) 老化特性

JIS K 6301に従い、加硫シートを175℃のオ ープン中に168時間入れて老化させた後、測定温度2 5℃、引張速度500mm/分の条件で引張試験を行な い、加硫シートの破断時の伸びと強度を測定し、引張強 さ保持率A』(T』)と、伸び保持率A』(E』) を算出 した。

(6) 成形加工性

(a) ロール加工性

上記方法により混練した混練物を室温で24時間放置し た。この混練物1.5kgを8インチオープンロールを 用いてロール温度50℃、ロール間隙5mmに保ち、ロ ールへの巻き付きの様子を観察し、ロール加工性として 5段階評価した。

[5段階評価]

5 … ゴムバンドがロールに完全に密着しており、バ ンドがスムーズに回転している。

4 ・・・ ロールの頂点からパンクの間で、パンドがロー ル表面からときどき離れる。

3 ・・・ ロールの頂点からパンクの間で、パンドがロー ル表面から離れる。

2 ・・・ ロール表面にバンドが密着せず、手を添えない。 とロール加工できない。

1 ・・・ ロール表面にバンドが全く密着せずに垂れ下が り、手を添えないとロール加工できない。

結果を表4に示す。

【0100】実施例2

実施例1において、実施例1のエチレン・プロピレン・ 5-ビニル-2- ノルボルネン共重合体ゴム (1) の代わり 50 実施例1において、実施例1のエチレン・プロピレン・

に、表1に示す条件下で製造された下記のエチレン・プ ロピレン・5-ピニル-2-ノルボルネン共重合体ゴム(2)

を用いた以外は、実施例1と同様に行なった。

エチレン・プロピレン・5-ピニル-2- ノルポルネン共 重合体ゴム(2):

エチレン/プロピレン(モル比)=75/25

135℃デカリン中で測定した極限粘度 [n] = 1.8 3dl/g

ヨウ素価=10.9

10 結果を表4に示す。

【0101】 実施例3

実施例1において、実施例1のエチレン・プロピレン・ 5-ピニル-2- ノルポルネン共重合体ゴム(1)の代わり に、表1に示す条件下で製造された下記のエチレン・プ ロピレン・5-ピニル-2- ノルボルネン共重合体ゴム(3) を用いた以外は、実施例1と同様に行なった。

エチレン・プロピレン・5-ピニル-2-ノルボルネン共重合 体ゴム (3):

エチレン/プロピレン(モル比)=75/25

20 135℃デカリン中で測定した極限粘度 [n] = 2.1 ヨウ素価=8.0

結果を表4に示す。 【0102】比較例1

実施例1において、実施例1のエチレン・プロピレン・ 5-ビニル-2- ノルボルネン共重合体ゴム (1) の代わり に、表1に示す条件下で製造された下記のエチレン・プ ロピレン・DCPD共重合体ゴム(比-1)を用いた以 外は、実施例1と同様に行なった。

エチレン・プロピレン・DCPD共重合体ゴム(比一

30 1):

エチレン/プロピレン(モル比)=66/34 135℃デカリン中で測定した極限粘度 [η] = 1.8 5 d l / g

ヨウ素価=12.0

○ 結果を表3に示す。

【0103】比較例2

実施例1において、実施例1のエチレン・プロピレン・ 5-ビニル-2- ノルボルネン共重合体ゴム (1) の代わり に、表1に示す条件下で製造された下記のエチレン・プ ロピレン・ENB共重合体ゴム(比-2)を用いた以外

は、実施例1と同様に行なった。

エチレン・プロピレン・ENB共重合体ゴム(比-2):

エチレン/プロピレン(モル比)=66/34、

135℃デカリン中で測定した極限粘度 [n]=1.9 8 d 1 / g

ヨウ素価=13.0

結果を表4に示す。

[0104] 比較例3

5-ビニル-2- ノルボルネン共重合体ゴム (1) の代わり に、下記のエチレン・プロピレン・1, 4 ヘキサジエン 共重合体ゴム (比-3) を用いた以外は、実施例 1 と同様に行なった。

エチレン・プロピレン・1, 4 ヘキサジエン共重合体ゴム(比-3):

エチレン/プロピレン (モル比) = 67/33 ヨウ素価=12.0 比-3: Du Pont社製、/-デル1040 (商標) 結果を表4に示す。

【表5】

3)	:							•
	比較例3))	6.8	2.7 3.5 14.6 320 72	3.8	+00 240	11.6
	比較例2	100		6.8	3. 1 4. 2 12. 1 270 74	3.5	000+ 01-00	14.8
	比較例1 上	100		6.8	3.2 4.5 10.2 260 75	3,4	+ co co cu co uc	15.3 159
	実施例3 」	1 0 0		6 . 8 1 . 0	8 7 9. 9. 0 1. 88 1	4.3	$^{+1}_{102}$	3 1 . 7 1 8 0 °C×
4	実施例2 第	1 0 0		6 . 8 1 . 0	4.6 8.4 0.1 110 79	3.8 2.3	+2 105 102	32.8 37 = 37
₩X	実施例1 美		5 7 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	6 · 8 1 · 0	3.9 5.6 1.4 1 200 79	1. 5 2.3	+ 1 1 0 4 9 8	8 7 6 0
	-	(N) (S) 	€		· · · · ·			8 0 °C × 1
	. 1.	国国国国国国国国国国国国国国国国内合合合合	西 第 3 5 0 0 0	၁ 0	X 2 2 2 h	1 0 15	TIP.	\ \ \ - \ - \ - \ - \
	番号	OF VY NBATION OF VY NBATION OF VY NBATION OF VORBATION OF VICENBATION OF VICENBATION OF VY NBATION OF VY NBATION OF VY NBATION OF VICENBATION	に Vソ・1, 4 1	DCP/4 XM	物件 Pa) APa) a)	· c m) × k v / t)	在 - 7 0時間 B)(%) B)(%)	個/cm³:2mmッ
	7.	~~~~	プロスカタノアロテータクロテールクロテールクラールクラ 日日 ロールクラール ラック・キリン ・1	古稿地ペイクロ	加設ゴム校 MSO(MP M100(MT TB(MP EB(%) HA CS(%)	島気存件 P V (Ω B D V (西熱老化性 120°C- AH AR(TB	架橋密度 × E 1 9 加硝時間

[0105]

【発明の効果】エチレン・α-オレフィン・非共役ポリエンランダム共重合体を含有する本発明に係る加硫可能なゴム組成物は、密封性、耐候性、耐薬品性、耐クリープ性、耐熱老化性、有機過酸化物架橋効率に優れる密封

シールパッキンゴム組成物および密封性、耐候性、耐薬品性、耐熱老化性、有機過酸化物架橋効率に優れるコンデンサー封口シールゴム組成物を提供することができる。.

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6		識別記号	FΙ		
C 0 8 K	3/34		C 0 8 K	3/34	
	5/00			5/00	
	5/01			5/01	
	5/14			5/14	
C08L	23/08		C 0 8 L	23/08	
	23/16			23/16	
C09K	3/10		C 0 9 K	3/10	Z

(72) 発明者 東條 哲夫

千葉県市原市千種海岸 3 番地 三井石油化 学工業株式会社内

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.